

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-165799

(43) Date of publication of application: 27.06.1995

(51)Int.CI.

C07K 16/28 C07H 21/04 C12N 5/10 C12N 15/02 G01N 33/577 // A61K 39/395 (C12P 21/08 C12R 1:91

(21)Application number : 05-264792

(71)Applicant: RA TOMOYASU

ASAHI BREWERIES LTD

TORII YAKUHIN KK

NIKKA UISUKII KK

(22)Date of filing:

22.10.1993

(72)Inventor: RA TOMOYASU

OKUMURA YASUSHI

TAKAI TOSHIRO

OKUMURA YASUSHI

SATO KEIJI

SHIBUYA ICHIRO

(54) POLYPEPTIDE HAVING AMINO ACID SEQUENCE RELATED TO ANTIHUMAN HIGHLY AFFINITIVE IGE RECEPTOR MONOCLONAL ANTIBODY AND DNA FRAGMENT CAPABLE OF CODING THE SAME

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject new polypeptide, capable of specifically recognizing a human highly PRI CDRITTER - CDR2H-FR3-CDB3H-3K4 affinitive IgE receptor, elucidating an antigenic region of an antihuman affinitive IgE receptor monoclonal antibody and useful for treating and diagnosing, etc., allergic inflammations, etc.

CONSTITUTION: This polypeptide selected from formula

587



I (FR1 to FR4 each is each a polypeptide residue; CDR1H to CDR3H each is an H chain variable region) and formula II (FR5 to FR8 each is a polypeptide residue; CDR1L to CDR3L each is an L chain variable region) is obtained by administering a human highly affinitive IgE receptor as an antigen to a Balb/c mouse, immunizing the mouse, collecting a cell of the spleen thereof, fusing the resultant cell to a cell of a myeloma, selectively culturing the fused cell, providing a hybridoma cell, cloning the cell, affording a hybridoma cell capable of producing an antihuman highly affinitive IgE receptor monoclonal antibody, subsequently isolating an mRNA from the resultant cell, synthesizing a cDNA using the mRNA as a template, amplifying the H and L chains in the variable region of a murine antibody according to a polymerase chain reaction (PCR) and expressing the amplified H and L chains with a host cell.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

02.10.2000

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposa

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3504963

[Date of registration]

19.12.2003

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-165799

(43)公開日 平成7年(1995)6月27日

(51) Int.Cl. ⁶ C 0 7 K	16/28	識別記号	庁内整理番号 8318-4H	FΙ			技術表示箇所
C 0 7 H	21/04	В					•
C 1 2 N	5/10						
			7729-4B	C12N	5/ 00	E	3
			9281-4B		15/ 00 ·	C	
			審查請求	未請求 請求項	頁の数10 〇	L (全 20 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	+	特願平5-264792		(71)出願人	592172921		
					羅 智靖		
(22)出顧日		平成5年(1993)10		千葉県千葉	市花見川区花園	2-14-13	
				(71)出願人	000000055	•	
特許法第30条第1項適用申請有り 平成5年9月30日					アサヒビール株式会社		
日本アレルギー学会発行の「アレルギー 第42巻 第9					東京都中央区京橋3丁目7番1号		
号」に発表				(71)出願人 591039263			
				鳥居薬品株式会社			
					東京都中央区日本橋本町3丁目4番1号		
				(71)出顧人	(71)出顧人 000110918 ニッカウヰスキー株式会社		
				東京都港区南青山5丁目4番31号			
				(74)代理人	弁理士 渡	邉 一平 俊	1名)
							最終頁に続く
				1			

(54) [発明の名称] 抗ヒト高親和性 I g E 受容体モノクローナル抗体に係るアミノ酸配列を有するポリペプチド、及びこれをコードするDNA断片

(57)【要約】

【目的】 抗ヒト抗親和性 I g E 受容体モノクローナル 抗体の抗原認識領域、特にそのC D R を解明し、治療や 診断において有用な、ヒト高親和性 I g E 受容体を特異 的に認識することのできるアミノ酸配列を有するボリベ プチド、及びそれをコードする塩基配列を提供する。

【構成】 ヒト高親和性 I g E 受容体を特異的に認識するととのできるポリペプチド、及びそれをコードする塩 基配列。配列表により特定して大別した 1 0 種類のポリペプチドがある。

【効果】 ヒト高親和性 I g E 受容体を認識するモノクローナル抗体 5 種類の抗原認識部位が特定され、該認識部位を含有するポリペプチドの遺伝子工学的製造手段が提供された。





【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(1)及び一般式(2)より 選択され、ヒトの髙親和性IgE受容体を特異的に認識 することができるものであることを特徴とするポリペプ チド。

FR1-CDR1H-FR2-CDR2H-FR3-C DR3H-FR4…(1)

(上式中のFR1は29~36個の、FR2は10~1 6個の、FR3は32~35個の、FR4は12~14 個のそれぞれアミノ酸から構成されるポリペプチド残基 10 2 Hは配列表の配列番号 1 4 で、CDR3Hは配列表の であり、CDR1Hは配列表の配列番号1で、CDR2 Hは配列表の配列番号2で、CDR3Hは配列表の配列 番号3でそれぞれ表され、ここでアミノ酸Су s は酸化 状態において架橋を形成していることがある。)

FR5-CDR1L-FR6-CDR2L-FR7-C DR3L-FR8… (2)

(上式中のFR5は23~28個の、FR6は14~1 6個の、FR7は30~34個の、FR8は9~11個 のそれぞれアミノ酸から構成されるポリペプチド残基で あり、CDR1Lは配列表の配列番号4で、CDR2L 20 は配列表の配列番号5で、CDR3Lは配列表の配列番 号6でそれぞれ表され、ここでアミノ酸Cysは酸化状 態において架橋を形成していることがある。)

【請求項2】 請求項1記載のポリペプチドをコードす る塩基配列を有するDNA断片。

【請求項3】 下記一般式(3)及び一般式(4)より 選択され、ヒトの高親和性1gE受容体を特異的に認識 することができるものであることを特徴とするポリペプ

FR1-CDR1H-FR2-CDR2H-FR3-C 30 DR3H-FR4… (3)

(上式中のFR1は29~36個の、FR2は10~1 6個の、FR3は32~35個の、FR4は12~14 個のそれぞれアミノ酸から構成されるポリペプチド残基 であり、CDR 1 Hは配列表の配列番号7で、CDR 2 Hは配列表の配列番号8で、CDR3Hは配列表の配列 番号9でそれぞれ表され、ことでアミノ酸Cysは酸化 状態において架橋を形成していることがある。)

FR5-CDR1L-FR6-CDR2L-FR7-C DR3L-FR8... (4)

(上式中のFR5は23~28個の、FR6は14~1 6個の、FR7は30~34個の、FR8は9~11個 のそれぞれアミノ酸から構成されるポリペプチド残基で あり、CDR1Lは配列表の配列番号10で、CDR2 Lは配列表の配列番号11で、CDR3Lは配列表の配 列番号12でそれぞれ表され、ここでアミノ酸Cysは 酸化状態において架橋を形成していることがある。)

【請求項4】 請求項3記載のポリペプチドをコードす る塩基配列を有するDNA断片。

【請求項5】 下記一般式(5)及び一般式(6)より So 識することができるものであることを特徴とするポリペ

選択され、ヒトの高親和性IgE受容体を特異的に認識 することができるものであることを特徴とするポリペプ

2

FR1-CDR1H-FR2-CDR2H-FR3-C DR3H-FR4… (5)

(上式中のFR1は29~36個の、FR2は10~1 6個の、FR3は32~35個の、FR4は12~14 個のそれぞれアミノ酸から構成されるポリペプチド残基 であり、CDR1Hは配列表の配列番号13で、CDR 配列番号15でそれぞれ表され、ことでアミノ酸Суѕ は酸化状態において架橋を形成していることがある。) FR5-CDR1L-FR6-CDR2L-FR7-C DR3L-FR8… (6)

(上式中のFR5は23~28個の、FR6は14~1 6個の、FR7は30~34個の、FR8は9~11個 のそれぞれアミノ酸から構成されるポリペプチド残基で あり、CDR1Lは配列表の配列番号16で、CDR2 Lは配列表の配列番号17で、CDR3Lは配列表の配 列番号18でそれぞれ表され、ことでアミノ酸Cysは 酸化状態において架橋を形成していることがある。) 【請求項6】 請求項5記載のポリペプチドをコードす る塩基配列を有するDNA断片。

【請求項7】 下記一般式(7)及び一般式(8)より 選択され、ヒトの高親和性IgE受容体を特異的に認識 することができるものであることを特徴とするポリペプ チド。

FR1-CDR1H-FR2-CDR2H-FR3-C DR3H-FR4… (7)

(上式中のFR1は29~36個の、FR2は10~1 6個の、FR3は32~35個の、FR4は12~14 個のそれぞれアミノ酸から構成されるポリベブチド残基 であり、CDR1Hは配列表の配列番号19で、CDR 2 Hは配列表の配列番号20で、CDR3 Hは配列表の 配列番号21でそれぞれ表され、とこでアミノ酸Cys は酸化状態において架橋を形成していることがある。) FR5-CDR1L-FR6-CDR2L-FR7-C DR3L-FR8… (8)

(上式中のFR5は23~28個の、FR6は14~1 6個の、FR7は30~34個の、FR8は9~11個 のそれぞれアミノ酸から構成されるポリペプチド残基で あり、CDR1Lは配列表の配列番号22で、CDR2 Lは配列表の配列番号23で、CDR3Lは配列表の配 列番号24でそれぞれ表され、ここでアミノ酸Cysは 酸化状態において架橋を形成していることがある。)

【請求項8】 請求項7記載のポリペプチドをコードす る塩基配列を有するDNA断片。

【請求項9】 下記一般式(9)及び一般式(10)よ り選択され、ヒトの高親和性 I g E 受容体を特異的に認